BEST AVAILABLE



PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 91/11495

C09K 3/30, A61K 9/72

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

8. August 1991 (08.08.91)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP91/00177

(22) Internationales Anmeldedatum: 31. Januar 1991 (31.01.91)

(30) Prioritätsdaten:

P 40 03 272.8

3. Februar 1990 (03.02.90) DE

(71) Anmelder (nur für AU CA GB): BOEHRINGER INGEL-HEIM INTERNATIONAL GMBH [DE/DE]; Postfach 200, D-6507 Ingelheim am Rhein (DE).

(71) Annelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser AU CA GB US): BOEHRINGER INGELHEIM KG [DE/DE]; Postfach 200, D-6507 Ingelheim am Rhein (DE).

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WEIL, Hans-Hermann [DE/DE]; Am Römer 2, D-6551 Gau-Bickelheim (DE). DAAB, Ottfried [DE/DE]; Schillerstraße 2a, D-6507 Ingelheim am Rhein (DE).

(74) Anwalt: BOEHRINGER INGELHEIM GMBH; A Patente, D-6507 Ingelheim am Rhein (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), AU, BE (europäisches Patent), CA, CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FI, FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), HU, IT (europäisches Patent), JP, KR, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), NO, PL, SE (europäisches Patent) SI IIS sches Patent), SU, US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: NOVEL VEHICLE GAS MIXTURES AND THEIR USE IN MEDICAL PREPARATIONS

(54) Bezeichnung: NEUE TREIBGASMISCHUNGEN UND IHRE VERWENDUNG IN ARZNEIMITTELZUBEREITUN-

(57) Abstract

Novel advantageous vehicle gas mixtures contain two or more components, at least one of which is a partly fluorinated lower alkane, and may be used in medical preparations.

(57) Zusammenfassung

Neue vorteilhafte Treibgasmischungen enthalten zwei oder mehr Komponenten, von denen mindestens eine ein teilfluoriertes niederes Alkan ist und können in Arzneimittelzubereitungen Verwendung finden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

ΑT	Österreich	ES	Spanien	ML	Mali
AU	Australien	FI	Finnland	MN	Mongolei
BB	Barbados	FR	Frankreich	MR	Mauritanicn
BE	Belgien	GA	Gabon	MW	Malawi
BF	Burkina Faso	GB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlandc
BG	Bulgarien	GN	Guinea	NO	Norwegen
BJ	Benin	GR	Griechenland	PL	Polen
BR	Brasilien	HU	Ungarn	RO	Rumänicn
CA	Kanada	JТ	Italien	SD	Sudan
CF	Zentrale Afrikanische Republik	JР	Japan	SE	Schweden
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SN	Senegal
CH	Schweiz	KR	Republik Korca	SU	Soviet Union
Cl	Côte d'Ivoire	Li	Liechtenstein	TD	Tschad
СМ	Kamerun	LK	Sri Lanka	TG	Togo
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DE	Deutschland	MC	Monaco		-
DK	Dänemark	MG	Madagaskar		

Ĵ

1

Neue Treibgasmischungen und ihre Verwendung in Arzneimittelzubereitungen

Die Erfindung betrifft neue Treibgasmischungen, in denen als typischer Bestandteil teilfluorierte niedere Alkane wie 1,1,1,2,3,3,3-Heptafluorpropan (TG 227) enthalten sind, die Verwendung dieser Treibgasmischungen in Arzneimittelzubereitungen, die zur Erzeugung von Aerosolen geeignet sind, sowie diese Arzneimittelzubereitungen selbst.

Aerosole von pulverförmigen (mikronisierten)
Arzneistoffen werden vielfach in der Therapie, z.B. in
der Therapie von obstruktiven Atemwegserkrankungen,
eingesetzt. Soweit solche Aerosole nicht durch
Zerstäuben des Arzneipulvers oder durch Versprühen von
Lösungen erzeugt werden, benutzt man Suspensionen der
Arzneistoffe in verflüssigten Treibgasen. Als solche
dienen hauptsächlich Mischungen aus TG 11
(Trichlorfluormethan), TG 12 (Dichlordifluormethan) und
TG 114 (1,2-Dichlor-1,1,2,2-tetrafluorethan), ggf.
unter Zusatz von niederen Alkanen, etwa Butan, Pentan
oder auch von DME (Dimethylether). Mischungen solcher
Art sind beispielsweise aus der deutschen Patentschrift
1178975 bekannt.

Wegen ihres negativen Einflusses auf die Erdatmosphäre (Zerstörung der Ozonschicht, Treibhauseffekt) ist der Einsatz der Chlorfluorkohlenwasserstoffe zu einem Problem geworden, so daß nach anderen Treibgasen bzw. Treibgasmischungen gesucht wird, von denen die genannten negativen Wirkungen nicht oder wenigstens in geringerem Maß ausgehen.

Die Suche stößt jedoch auf erhebliche Schwierigkeiten, weil Treibgase, die therapeutisch eingesetzt werden sollen, zahlreiche Kriterien zu erfüllen haben, die nicht leicht in Einklang miteinander zu bringen sind, etwa hinsichtlich Toxizität, Stabilität, Dampfdruck, Dichte, Löseverhalten.

Wie nun gefunden wurde, sind aus zwei oder mehr Komponenten bestehende Treibgasmischungen, die mindestens ein teilfluoriertes niederes Alkan und gegebenenfalls eine oder mehrere Verbindungen aus der Gruppe TG 11, TG 12, TG 114, niederes Alkan und Dimethylether enthalten, für den Einsatz in therapeutisch anwendbaren Zubereitungen besonders geeignet.

Als teilfluorierte niedere Alkane im Sinne der Erfindung eignen sich vor allem TG 227 (1,1,1,2,3,3,3-Heptafluor- propan, TG 125 (Pentafluorethan), TG 134a (1,1,1,2,-Tetrafluorethan) und TG 152a (1,1-Difluorethan). Von den Alkanen kommen insbesondere Propan, Butan und Pentan, vorzugsweise die n-Verbindungen, in Betracht. Zur Optimierung der Eigenschaften des Treibgasgemischs können Zusätze der bisher hauptsächlich verwendeten Treibgase TG 11, TG 12 und TG 114 nützlich sein, weil sie eine relativ hohe Dichte aufweisen. Arzneimittelzubereitungen, die auf der Basis der neuen Treibgasmischungen hergestellt werden, enthalten neben dem Wirkstoff (z.B. in suspendierter Form) im allgemeinen einen für diese Zwecke gebräuchlichen oberflächenaktiven Stoff, etwa einen Ester eines Polyalkohols, etwa einen Sorbitanester mit höheren gesättigten oder ungesättigten Fettsäuren, z.B. Sorbitantrioleat, oder ein Polyethoxysorbitanester einer höheren, vorzugsweise ungesättigten Fettsäure oder ein Phospholipid, etwa ein Lecithin. Der Hilfsstoff kann in der Mischung gelöst oder ungelöst vorliegen.

Um das Sedimentieren suspendierter Arzneistoffteilchen

3

hintanzuhalten, ist es günstig, solche Mischungen der verflüssigten Treibgase zu verwenden, deren Dichte sich nicht erheblich von der Dichte des suspendierten Stoffes unterscheidet. Jedoch sind auch Mischungen mit größeren Dichteunterschieden zwischen Arzneistoff und verflüssigtem Treibgasgemisch brauchbar. Es hat sich nämlich gezeigt, daß entmischte Suspensionen durch Schütteln leicht wieder im hier vorgeschlagenen Suspensionsmedium gleichmäßig verteilt werden können.

Die Mengenverhältnisse der einzelnen Mischungsbestandteile des Treibgases können in weiten Grenzen variert werden. Der Anteil (jeweils in Gewichtsprozent) beträgt für TG 227 10 bis 99 %, für TG 125 20 bis 75 %, für TG 134a 20 bis 75 %, für TG 152a 25 bis 80 %. Die Mischung kann darüber hinaus 0 bis 50 % Propan und/oder Butan und/oder Pentan und/oder DME und 0 bis 25 % TG 11, TG 12 und/oder TG 114 enthalten. Innerhalb der genannten Grenzen werden die Bestandteile so gewählt, daß sich insgesamt 100 % ergeben. Bevorzugt sind Treibgasmischungen, die 30 bis 95 % TG 227 enthalten.

Der Anteil an suspendiertem Arzneistoff an der fertigen Zubereitung beträgt zwischen 0,001 und 5 %, vorzugsweise 0,005 bis 3 %, insbesondere 0,01 bis 2 %. Die oberflächenaktiven Stoffe werden in Mengen von 0,01 bis 10 %, vorzugsweise 0,05 bis 5 %, insbesondere 0,1 bis 3 % zugegeben (hier wie bei den Arzneistoffen sind Gewichtsprozent der fertigen Zubereitung angegeben). Als Arzneistoffe in den neuen Zubereitungen können alle Substanzen dienen, die für die inhalative, ggf. auch für die intranasale Anwendung geeignet sind. Es handelt sich demnach insbesondere um Betamimetika, Anticholinergika, Steroide, Antiallergika,

PAF-Antagonisten sowie Kombinationen aus solchen Wirkstoffen.

Im einzelnen seien als Beispiele genannt:

Als Betamimetika:

Bambuterol

Bitolterol

Carbuterol

Clenbuterol

Fenoterol

Hexoprenalin

Ibuterol

Pirbuterol

Procaterol

Reproterol

Salbutamol

Salmeterol

Sulfonterol

Terbutalin

Tulobuterol

1-(2-Fluor-4-hydroxypheny1)-2-[4-(1-benzimidazoly1)-2-methy1-2-butylamino]ethanol

erythro-5'-Hydroxy-8'-(1-hydroxy-2-isopropylaminobuty1)-2H-1,4-benzoxazin-3-(4H)-on

1-(4-Amino-3-chlor-5-trifluormethylphenyl)-2-tert.-butyl-amino)ethanol

1-(4-Ethoxycarbonylamino-3-cyan-5-fluorphenyl)-2-(tert.-butylamino)ethanol.

Als Anticholinergika:
Ipratropiumbromid
Oxitropiumbromid
Trospiumchlorid
Benzilsäure-N-B-fluorethylnortropinestermethobromid

Als Steroide:
Budesonid
Beclometason (bzw. das 17, 21-Dipropionat)
Dexamethason-21-isonicotinat
Flunisolid

Als Antiallergika: Dinatriumcromoglicat Nedocromil

Als PAF-Antagonisten: WEB 2086 WEB 2170 WEB 2347

1

Die Wirkstoffe können auch kombiniert werden, z.B. Betamimetika plus Anticholinergika oder Betamimetica plus Antiallergika.

Beispiele für erfindungsgemäße Zubereitungen (Angabe in Gewichtsprozent):

2.) 0,3 % Fenoterol 0,10 % Oxitropiumbromid 1.) 0,1 % Sojalecithin 0,01 % Sojalecithin 10,0 % Pentan 4,0 % Pentan 70,0 % TG 227 95,89 % TG 227 19,6 % TG 134a 4.) 0,3 % Fenoterol 3.) 0,1 % Ipratropiumbromid 0,1 % Sojalecithin 0,1 % Sojalecithin 25,0 % Pentan 30,0 % TG 11 10,1 % TG 227 49,6 % TG 134a 20,0 % TG 227 64,7 % TG 134a 1,5 % Dinatrium-6.) 0,3 % Salbutamol 5.) 0,2 % Span 85 cromoglicat 20,0 % Pentan 0,1 % Tween 20 30,0 % TG 227 97,0 % TG 227 1,4 % Butan 49,5 % TG 134a 7.) 0,15 % Fenoterol 8.) 0,1 % Ipratropiumbromid 0,06 % Ipratropium-0,1 % Sojalecithin bromid 0,10 % Sojalecithin 20,3 % TG 125 25,5 % TG 152a 40,00 % TG 11 54,0 % TG 227 39,69 % TG 134a

20,00 % TG 227

7

<u>Patentansprüche</u>

- 1. Treibgasmischungen aus zwei oder mehr Komponenten, die mindestens ein niederes teilfluoriertes Alkan und gegebenenfalls eine oder mehrere Verbindungen aus der Gruppe TG 11, TG 12; TG 114, niederes Alkan und DME enthalten.
- 2. Treibgasmischung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das teilfluorierte niedere Alkan eine Verbindung aus der Gruppe 1,1-Difluorethan, 1,1,1,2-Tetrafluorethan, Pentafluorethan, 1,1,1,2,3,3,3-Heptafluorpropan und das niedere Alkan, Propan, Butan oder Pentan ist.
- 3. Treibgasmischungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie zusätzlich mindestens einen oberflächenaktiven Stoff enthalten.
- 4. Treibgasmischungen nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der oberflächenaktive Stoff ein Phospholipid, ein Sorbitanester mit einer höheren gesättigten oder ungesättigten Fettsäure oder ein Polyethoxysorbitanester einer höheren, vorzugsweise ungesättigten Fettsäure ist.
- 5. Treibgasmischung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der oberflächenaktive Stoff ein Lecithin, ein Polyoxyethylensorbitanoleat oder Sorbitantrioleat ist.
- 6. Arzneimittelzubereitungen zur Erzeugung von Pulveraerosolen auf der Basis von Treibgasmischungen nach Anspruch 1,2, 3 oder 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Wirkstoff ein Betamimetikum, ein Anticholinergikum, ein Steroid,

ein Antiallergikum oder einen PAF-Antagonisten oder eine Kombination solcher Verbindungen enthalten.

7. Arzneimittelzubereitungen nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet,

daß als Betamimetikum

Bambuterol

Bitolterol

Carbuterol

Clenbuterol

Fenoterol

Hexoprenalin

Ibuterol

Pirbuterol ·

Procaterol

Reproterol

Salbutamol

Salmeterol

Sulfonterol

Terbutalin

Tulobuterol

1-(2-Fluor-4-hydroxyphenyl)-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2 - methyl-2-butylamino]ethanol

erythro-5'-Hydroxy-8'-(1-hydroxy-2-isopropylaminobuty1)- 2H-1,4-benzoxazin-3-(4H)-on

1-(4-Amino-3-chlor-5-trifluormethylphenyl)-2-tert.butyl-amino)ethanol

1-(4-Ethoxycarbonylamino-3-cyan-5-fluorphenyl)-2-(tert.-butylamino)ethanol

als Anticholinergika:

Ipratropiumbromid
Oxitropiumbromid
Trospiumchlorid
Benzilsäure-N-G-fluorethylnortropinestermethobromid

and the man of the second resemble the second secon

als Steroide:
Budesonid
Beclometason (bzw. das 17, 21-Dipropionat)
Dexamethason-21-isonicotinat
Flunisolid

als Antiallergikum:
Dinatriumcromoglicat
Nedocromil

als PAF-Antagonisten: WEB 2086 WEB 2170 WEB 2347

verwendet wird.

Į,

- 8. Arzneimittelzubereitungen nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Kombination der Wirkstoffe eines der in Anspruch 6 genannten Betamimetika und eines der in Anspruch 6 genannten Anticholinergika umfaßt.
- 9. Arzneimittelzubereitung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Kombination der Wirkstoffe eines der in Anspruch 6 genannten Betamimetika und Dinatriumcromoglicat umfaßt.
- 10. Arzneimittelzubereitung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Kombination der Wirkstoffe

eines der in Anspruch 6 genannten Betamimetika und einen der in Anspruch 6 genannten PAF-Antagonisten enthält.

- 11. Arzneimittelzubereitung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Kombination der Wirkstoffe Dinatriumcromoglicat und einen der in Anspruch 6 genannten PAF-Antagonisten umfaßt.
- 12. Verfahren zur Herstellung von
 Arzneimittelzubereitungen nach Anspruch 5 bis 10,
 dadurch gekennzeichnet, daß man nach üblichen
 Methoden mikronisierte Arzneimittelwirkstoffe in
 einer verflüssigten Treibgasmischung nach Anspruch
 1,2,3 oder 4 suspendiert.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP 91/0017

I. CLASSI	FICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all)	
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC	
	5	:
Int	.cl. ⁵ c 09 k 3/30 A 61 k 9/72	
II. FIELDS	SEARCHED	
	Minimum Documentation Searched ?	
Classification	n System Classification Symbols	
7 1	.Cl. 5 C 09 K; A 61 K	
Int	.Cl. C 09 K; A 61 K	
	Documentation Searched bitter than Minimum Documentation to the Estant that such Documents are included in the Fields Searched	
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
III. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT !	
Category * \	Citation of Descripted 11 with indication	Relevant to Claim No. 13
D. V.		
P,X	EP, A, 0384371 (HOECHST) 29 August 1990	1–5
j	see page 2, lines 3 - 24; claims 1-3; examples 1-4	
Y	EP, A, 0247608 (RICHARDSON-VICKS) 02 December 1987	1-5.7
1	see page 3, lines 42 - 54; claims 1-4	1-3,7
1		
Y	WO, A, 8707502(PHARES PHARMACEUTICAL RESEARCH	1-5,7
1	N.V.) 17 December 1987	
l	see page 3, lines 32-35	
]	see page 4, lines 1-2; claims; table	
	4, page 17	
1		
l	·	
1	·i.'	
	1	
	÷	
į		
	categones of cited documents: 10 "T" later document published after the	international filles date or
"A" docu	ment defining the general state of the art which is got understand the principle or theory to understand the principle or theory to	the application but cried in
"E" earle	er document but published on or after the international "X" document of perticular relevance; th	e claimed invention canno
"L" docu	iment which may throw doubts on proofty claim (a) or	
WINC	h is cried to establish the publication date of another Occument of particular relevance; the of or other apacital reason has apacified.	a sten when the documen
"O" docu	ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or combination being obvious to a per	or such documents, such
"P" docu	ment published prior to the international filling date but	ent family
later	than the priority date claimed	
	IFICATION	
	Actual Completion of the International Search Date of Mailing of this International Sea	•
26 1	March 1991 (26.03.91) 27 May 1991 (27.0	5.91)
Internation	al Searching Authority : Signature of Authorized Officer	
	Signature of Authorized Unicer	
Eur	opean Patent Office	

Form PCT.1SA/210 (second sneet) (January 1985)

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

SA 44133

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report.

The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

15/0

15/05/91

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
EP-A-0384371	29-08-90	DE-A-	3905726	30-08-90	
EP-A-0247608	02-12-87	US-A- AU-B- AU-A- JP-A-	4778674 589341 7343387 62288679	18-10-88 05-10-89 03-12-87 15-12-87	
WO-A-8707502	17-12-87	EP-A JP-T-	0309464 1502979	- 05-04-89 12-10-89	

I. KLASSIFIKATION DES AN	MET DINIGGREEN	Internationales Aktenzeichen	
Nach der Internationalen Pare	MELDUNGSGEGENSTANDS (bei mehrer	ren Klassifikationssymbolen sind alle anzugeben) ⁶	
Int.Kl. 5	tkiassifikation (IPC) oder nach der national CO9K3/30; A61K9/72	en Klassifikation und der IPC	
II. RECHERCHIERTE SACIIG	EBIETE		
		Mindestprilisibili 7	
Klassifikationssytem		Klassifikationssymbole	
Int.K1. 5	C09K ; A61K		
	Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff unter die recherchier	gehörende Veröffentlichungen, soweit diese ten Sachgebiete fallen ⁸	
III. EINSCHLAGIGE VEROFFI	CNIT ICH INCOME 6		
And Kennizerennung de	er Veröffentlichung 11 , soweit erforderlich ur	nter Angabe der maßgeblichen Teile ¹²	Betr. Anspruch Nr. 13
P,X EP,A,O3 siehe S spiele	84371 (HOECHST) 29 Augu eite 2, Zeilen 3 - 24; 1-4	ust 1990 Ansprüche 1-3; Bei	1-5
stelle 3	47608 (RICHARDSON-VICKS eite 3, Zeilen 42 - 54;	0) 02 Dezember 1987 Ansprüche 1-4	1-5, 7
siehe S	07502 (PHARES PHARMACEU 7 Dezember 1987 eite 3, Zeilen 32 - 35 eite 4, Zeilen 1 - 2; A e 17		1-5, 7
"A" Veröffentlichung, die den definiert, aber nicht als b "E" älteres Dokument, das jedtionalen Anmeldedatum v "L" Veröffentlichung, die geei zweifelhaft erscheinen zu fentlichungsdatum einer a nannten Veröffentlichung anderen besonderen Grund "O" Veröffentlichung, die sich eine Benutzung, eine Ausbezieht "P" Veröffentlichung, die von	gegebenen Veröffentlichungen 10: allgemeinen Stand der Technik esonders bedeutsam anzusehen ist och erst am oder nach dem interna- eröffentlicht worden ist gnet ist, einen Prioritätsanspruch assen, oder durch die das Veröf- nderen im Recherchenbericht ge- belegt werden soll oder die aus-einem i angegeben ist (wie ausgefuhrt) auf eine mündliche Offenbarung, stellung oder andere Maßnahmen iem internationalen Anmeldeda- pruchten Prioritätsdatum veröffent-	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem int meidedatum oder dem Prioritätsdatum verö ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, Verständins des der Erfindung zugrundelie oder der ihr zugrundeliegenden Theorie an "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung te Erfindung kann nicht als neu oder auf et keit berühend betrachtet werden. "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung te Erfindung kann nicht als auf erfinderisch unden betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung zorie in Verbindung gebracht wird und dies einen Fachmann nahellegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derseiben Pa	rientlicht worden sondern nur zum genden Prinzips egeben ist g die beanspruch- finderischer Tätig- g die beanspruch- her Tätigkeit be- ntilichung mit ngen dieser Kate- e Verbindung für
Datum des Abschlusses der interna	tionalen Recherche	Absendedatum dae International III Post	1.1.1.
	NERZ 1991	Absendedatum des Internationalen Recherch 27. 05, 91	en verichts
Internationale Recherchenbehörde EUROPAI	SCHES PATENTAMT	Unterschrift des bevolligsachtigten Bedienstet	en

Formblett PCT/ISA/210 (Blatt 2) (James: 1985)

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

SA 44133

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im ohengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

15/05/91

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
EP-A-0384371	29-08-90	DE-A-	3905726	30-08-90	
EP-A-0247608	02-12-87	US-A- AU-B- AU-A- JP-A-	4778674 589341 7343387 62288679	18-10-88 05-10-89 03-12-87 15-12-87	
WO-A-8707502	17-12-87	EP-A- JP-T-	0309464 1502979	05-04-89 12-10-89	

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

| BLACK BORDERS
| IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
| FADED TEXT OR DRAWING
| BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
| SKEWED/SLANTED IMAGES
| COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
| GRAY SCALE DOCUMENTS
| LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
| REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER: _

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.